

PATENT 0760-0329P

IN THE U.S. PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant:

Yasuhiko MUNAKATA et al. Conf.:

UNKNOWN

Appl. No.:

10/768,030

Group:

UNKNOWN

Filed:

February 2, 2004

Examiner: UNKNOWN

For:

NOVEL HUMAN PARVOVIRUS B19 RECEPTOR AND

USES THEREOF

LETTER .

MAR 1 0 2004

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

Under the provisions of 35 U.S.C. § 119 and 37 C.F.R. § 1.55(a), the applicant(s) hereby claim(s) the right of priority based on the following application(s):

Country

Application No.

Filed

JAPAN

2003-205279

August 1, 2003

A certified copy of the above-noted application(s) is(are) attached hereto.

If necessary, the Commissioner is hereby authorized in this, concurrent, and future replies, to charge payment or credit any overpayment to Deposit Account No. 02-2448 for any additional fee required under 37 C.F.R. §§ 1.16 or 1.17; particularly, extension of time fees.

Respectfully submitted,

BIRCH, STEWART, KOLASCH & BIRCH, LLP

Gerald M. Murphy

#28,977

GMM/las

0760-0329P

Falls Church, VA 22040-0747

(703) 205-8000

P.O. Box ₹47

Attachment(s)

(Rev. 02/12/2004)

Munalcata et al 10/768,030 Fild 02/02/2004 BSKB, UP 07/60-0329P 本 国 特 許 庁 (703)205-8000 JAPAN PATENT OFFICE / 0+1

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 8月 1日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-205279

[ST. 10/C]:

[JP2003-205279]

出 願 人
Applicant(s):

富士レビオ株式会社

2004年 2月20日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 今井康



ページ: 1/E

【書類名】

特許願

【整理番号】

03865

【特記事項】

特許法第30条第1項の規定の適用を受けようとする特

許出願

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C12N 15/00

【発明者】

【住所又は居所】

宮城県仙台市青葉区錦ヶ丘5-17-1

【氏名】

宗像 靖彦

【発明者】

【住所又は居所】

宮城県仙台市青葉区上杉4-2-42

【氏名】

斎藤 貴子

【特許出願人】

【識別番号】

000237204

【氏名又は名称】 富士レビオ株式会社

【代理人】

【識別番号】

100088546

【弁理士】

【氏名又は名称】 谷川 英次郎

【電話番号】

03(3238)9182

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

053235

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 新規ヒトパルボウイルスB19レセプター及びその用途 【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列表の配列番号1で示されるアミノ酸配列を有するタンパク質、又は該配列において少数のアミノ酸残基が置換し若しくは欠失し、若しくは該配列に少数のアミノ酸残基が挿入され若しくは付加されたアミノ酸配列を有しヒトパルボウイルスB19と結合するタンパク質から成る、ヒトパルボウイルスB19に対するレセプター。

【請求項2】 配列表の配列番号1で示されるアミノ酸配列を有するタンパク質、又は該配列において1個ないし数個のアミノ酸残基が置換し若しくは欠失し、若しくは該配列に1個ないし数個のアミノ酸残基が挿入され若しくは付加されたアミノ酸配列を有しヒトパルボウイルスB19と結合するタンパク質から成る、請求項1記載のヒトパルボウイルスB19に対するレセプター。

【請求項3】 前記タンパク質は、配列番号1記載のアミノ酸配列と90%以上の相同性を有するアミノ酸配列を有する請求項1記載のヒトパルボウイルスB19に対するレセプター。

. 【請求項4】 前記タンパク質は、配列番号1記載のアミノ酸配列を有する 請求項1記載のヒトパルボウイルスB19に対するレセプター。

【請求項5】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載のヒトパルボウイルスB19に対するレセプター又はそのウイルス結合性断片から成るヒトパルボウイルスB19結合剤。

【請求項6】 請求項5記載の結合剤を含んで成るヒトパルボウイルスB19測定用試薬。

【請求項7】 請求項5記載の結合剤を含んで成るヒトパルボウイルスB19吸着剤。

【請求項8】 請求項5記載の結合剤を含んで成るヒトパルボウイルスB19の感染抑制剤。

【請求項9】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載のヒトパルボウイルスB19に対するレセプターとヒトパルボウイルスB19の結合を阻害する物質

を有効成分として含有するヒトパルボウイルス B 1 9 の感染抑制剤。

【請求項10】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載のヒトパルボウイルスB19に対するレセプターと抗原抗体反応する抗体又はその抗原結合性断片を有効成分として含有する請求項9記載の感染抑制剤。

【請求項11】 細胞に、請求項1ないし4のいずれか1項に記載のヒトパルボウイルスB19に対するレセプターの発現能を付与する工程、及び/又はP抗原を発現能を付与する工程を含んでなるヒトパルボウイルスB19吸着性又は感染感受性細胞の製造方法。

【請求項12】 細胞母集団から、請求項1ないし4のいずれか1項に記載のヒトパルボウイルスB19に対するレセプターを発現する細胞を単離する工程、及びP抗原を発現する細胞を単離する工程を含んでなるヒトパルボウイルスB19吸着性又は感染感受性細胞の製造方法。

【請求項13】 細胞母集団から、請求項1ないし4のいずれか1項に記載のヒトパルボウイルスB19に対するレセプターが提示されている細胞を単離する工程を含むヒトパルボウイルスB19吸着性又は感染感受性細胞の製造方法。

【請求項14】 細胞母集団から、P抗原が提示されている細胞を単離する工程を含む請求項13記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【発明の属する技術分野】

 $[0\ 0\ 0\ 1]$

本発明は、新規なヒトパルボウイルスB19レセプター及びその用途、並びに 同レセプターを提示する細胞の製造方法に関する。

【従来の技術】

[0002]

ヒトパルボウイルスB19(以下、単に「B19」と略すことがある)は小児の伝染性紅斑(非特許文献 1), 妊婦の感染による胎児水腫(非特許文献 2), 急性赤芽球勞(非特許文献 3), 成人の多発性関節炎(非特許文献 4、5)など様々な病態の原因となる一本鎖DNAウイルスである。B19の感染レセプターとして, 赤血球膜上に発現する血液型糖脂質のP抗原(Globoside)が1993年Youngらにより同

定された(非特許文献6)。この事は,臨床的にB19感染抵抗性を示す例では,P 抗原発現を欠くPhenotypeを呈することでも支持され(非特許文献7)、P抗原が B19の感染レセプターであり、P抗原を高発現する赤芽球系細胞が感染標的細胞で あると理解されるに至った。B19感染症では、赤芽球系細胞への感染による貧血 が主な症状となる。しかし、白血球減少症や血小板減少症(非特許文献8),自 己抗体の出現などの免疫異常を示す現象が観察されること、B19感染後に関節リ ウマチに進展する症例が報告されていること、末梢血中顆粒球や関節でB19DNAが 証明されるなど(非特許文献9、10、11), B19の赤芽球系細胞への感染の みでは理解することが困難な病態を呈する場合があり、B19感染症ではP抗原を介 した赤芽球細胞への感染以外の未知のB19感染様式の存在も指摘されている。ま た,一方では,B19感染感受性細胞株での研究より,P抗原発現量とB19感染効率 に相関を認めがたいことから、P抗原以外のB19感染関連分子 (co-receptorなど) の存在が指摘されている(非特許文献12)。このようにP抗原とは異なるB19 感染関連分子の存在が予測されているが、現時点では不明である。ウイルスの感 染レセプターとして,しばしば複数の分子が関連し,それらがco-receptorとし てウイルス感染に関与する機能が報告されている。例えば、human immunodefici ency virus(HIV)ではケモカインレセプターが(非特許文献13). エコーウ イルスではvery late antigen 2 (VLA2) が(非特許文献14), adeno associa ted virus 2(AAV2)では α V β 5インテグリン(非特許文献 1 5)がそれぞれcoreceptorとして機能し,これらの分子がウイルス感染感受性や感染特異性を決定 する重要な役割を担っていることが証明されている。B19においても他のウイル ス同様にP抗原以外の感染レセプターまたはco-receptorを持つ可能性が推定され る。B19感染に関与する分子を明らかにすることは、B19の感染メカニズムの解明 に資するのみならず,B19感染に伴う様々な病態の理解に貢献し,B19感染症の診 断・治療にも有用な情報となりうる。

[0003]

本願発明者らはこれまでにB19感染後関節リウマチへ進展していった患者の関節滑膜において、滑膜組織中に浸潤したT・Bリンパ球、樹状細胞、マクロファージ等の免疫細胞でB19構造蛋白B19-VP1蛋白が検出されることを見出し、免疫細胞

がB19の感染標的細胞となることを報告してきた(非特許文献10)。これらの 免疫細胞にはB19のレセプターであるP抗原の発現は乏しいとされており、P抗原 蛋白以外の分子を介した免疫細胞へのB19感染の可能性が示唆された。

[0004]

【非特許文献 1】 Plummer FA, Hammond GW, Forward K, Sekla L, Thomps on LM, Jones SE, Kidd IM, Anderson MJ: An erythema infectiosum—like illn ess caused by human parvovirus infection. N Engl. J. Med. 1985, 313: 74-9.

【非特許文献 2】 Anand, A., Gray, E.S., Brown, T., Clewley J.P., Cohen, B.J: Human parvovirus infection in pregnancy and hydrops fetalis. N Engl. J. Med. 1987, 316: 183-186.

【非特許文献 3 】 Kelleher, J.F., Luban, N.L., Mortimer, P.P., Kamim ura, T: Human serum "parvovirus": a specific cause of aplastic crisis in children with hereditary spherocytosis. J. Pediatr. 1983, 102: 720-722

【非特許文献4】 White DG, Woolf AD, Mortimer PP, Cohen BJ, Blake DR, Bacon PA: Human parvovirus arthropathy. Lancet 1985, 233: 419-21.

【非特許文献 5 】 Reid DM, Reid TM, Brown T, Rennie JA, Eastmond CJ. Human parvovirus-associated arthritis: a clinical and laboratory description. Lancet 1985, Feb 23: 422-5.

【非特許文献 6 】 Brown, K.E., Anderson, S.M., & Young, N.S: Erythro cyte P antigen: cellular receptor for B19 parvovirus. Science 1993, 262: 114117.

【非特許文献 7 】 Brown, K.E. et al: Resistance to parvovirus B19 in fection due to lack of virus receptor (erythrocyte P antigen). N Engl J Med. 1994, 330: 1192-1196.

【非特許文献 8 】 Barlow, G.D., & McKendrick, M.W. Parvovirus B19 c ausing leucopenia and neutropenia in a healthy adult. J Infect. 2000, 4 0: 192-195.

【非特許文献 9】 Woolf, A.D., Campion, G.V., Chishick, A., Wise, S., Cohen, B.J., Klouda, P.T., Caul, O., Dieppe, P.A: Clinical manifestati ons of human parvovirus B19 in adults. Arch. Intern. Med. 1989, 149: 1153-1156.

【非特許文献10】 Takahashi, Y., Murai, C., Shibata, S., Munakata, Y., Ishii, T., Ishii, K., Saitoh, T., Sawai, T., Sugamura, K., Sasaki, T: Human parvovirus B19 as a causative agent for rheumatoid arthritis. Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 1998, 95: 8227-8232.

【非特許文献11】 Stahl, H.D., Pfeiffer, R., von Salis-Soglio, G., Emmrich, F: Parvovirus B19-associated mono- and oligoarticular arthritis may evolve into a chronic inflammatory arthropathy fulfilling criteria for rheumatoid arthritis or spondylarthropathy. Clin. Rheumatol. 2000, 19: 510-511.

【非特許文献 1 2 】 Weigel-Kelley, K.A., Yoder, M.C., & Srivastava, A: Recombinant human parvovirus B19 vectors: erythrocyte P antigen is ne cessary but not sufficient for successful transduction of human hematopo ietic cells. J. Virol. 2001, 75: 4110-4116.

【非特許文献 1 3 】 Doranz, B. J., Berson, J. F., Rucker, J., & Doms, R. W: Chemokine receptors as fusion cofactors for human immunodeficiency virus type 1 (HIV-1). Immunol Res. 1997, 16: 15-28.

【非特許文献 1 4 】 Bergelson, J.M., Shepley, M.P., Chan, B.M., Hemler, M.E., & Finberg, R.W: Identification of the integrin VLA-2 as a receptor for echovirus 1. Science. 1992, 255: 1718-1720.

【非特許文献 15】 Summerford, C., Bartlett, J.S., & Samulski, R.J: AlphaVbeta5 integrin: a co-receptor for adeno-associated virus type 2 infection. Nat. Med. 1999, 5: 78-82.

【非特許文献 1 6 】 Miyagawa, E., Yoshida, T., Takahashi, H., Yamagu chi, K., Nagano, T., Kiriyama, Y., Okochi, K., Sato, H: Infection of the erythroid cell line, KU812Ep6 with human parvovirus B19 and its applica

6/

tion to titration of B19 infectivity. J. Virol. Methods 1999, 83: 45-54

【非特許文献 17】 Yamaguchi K, Miyagawa E, Dan M, Miyazaki T, Iked a H: Cellulose hollow fibers (BMMS) used in the filter membrane can trap human parvovirus (B19). Electron Microscopy 2002, 2: 115-116

【非特許文献 1 8 】 Muryoi, T., Sasaki, T., Tamate, E., Takai, O., H arata, N., Yoshinaga, K: Antigen inhibition of the interaction between m urine monoclonal anti-idiotypic antibodies and human monoclonal anti-DNA antibodies. Tohoku J. Exp. Med. 1987, 152: 253-258.

【非特許文献 19】 Mimori, T. et al: Isolation and characterization of cDNA encoding the 80-kDa subunit protein of the human autoantigen Ku (p70/p80) recognized by autoantibodies from patients with scleroderma-p olymyositis overlap syndrome. Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 1990, 87: 17 77-1781.

【非特許文献 2 0 】 Tanaka, T. et al: Enhancement of antigen-induced T-cell proliferation by soluble CD26/dipeptidyl peptidase IV. Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 1994, 91: 3082-3086.

【非特許文献 2 1】 Brown, C.S., Salimans, M.M., Noteborn, M.H., & Weiland, H.T: Antigenic parvovirus B19 coat proteins VP1 and VP2 produced in large quantities in a baculovirus expression system. Virus Res. 199 9, 15: 197-211.

【非特許文献 2 2 】 Kajigaya, S. et al: Self-assembled B19 parvovirus s capsids, produced in a baculovirus system, are antigenically and immun ogenically similar to native virions. Proc. Natl. Acad. Sci. U S A. 1991, 88: 4646-4650.

【非特許文献 2 3 】 Nussenzweig, A. et al: Requirement for Ku80 in g rowth and immunoglobulin V(D) J recombination. Nature 1996, 382: 551-555

【非特許文献 2 4】 Finnie, N.J., Gottlieb, T.M., Blunt, T., Jeggo,

P.A., & Jackson, S.P.: DNA-dependent protein kinase activity is absent in xrs-6 cells: implications for site-specific recombination and DNA double-strand break repair. Proc. Natl. Acad. Sci. U S A 1995, 92: 320-324.

【非特許文献 2 5 】 Lynch, E.M., Moreland, R.B., Ginis, I., Perrine, S.P., & Faller, D.V: Hypoxia-activated ligand HAL-1/13 is lupus autoant igen Ku80 and mediates lymphoid cell adhesion in vitro. Am. J Physiol. Cell Physiol. 2001, 280: 897-911.

【非特許文献 2 6 】 Ginis, I., & Faller, D.V: Hypoxia affects tumor cell invasiveness in vitro: the role of hypoxia-activated ligand HAL1/13 (Ku86 autoantigen). Cancer Lett. 2000, 154: 163-174.

【非特許文献 2 7 】 Teoh, G. et al: The 86-kD subunit of Ku autoanti gen mediates homotypic and heterotypic adhesion of multiple myeloma cell s. J. Clin. Invest. 1998, 101: 1379-1388.

【非特許文献 2 8 】 Le Romancer M, Reyl-Desmars F, Cherifi Y, Pigeon C, Bottari S, Meyer O, Lewin MJ: The 86-kDa subunit of autoantigen Ku is a somatostatin receptor regulating protein phosphatase-2A activity. J. Biol. Chem. 1994, 269: 17464-8.

【非特許文献 2 9 】 Mostafa SS, Miller WM, Papoutsakis ET: Oxygen te nsion influences the differentiation, maturation and apoptosis of human megakaryocytes. Br. J. Haematol. 2000, 111: 879-89.

【非特許文献30】 Hevehan DL, Papoutsakis ET, Miller WM: Physiologically significant effects of pH and oxygen tension on granulopoiesis. Exp. Hematol. 2000, 28: 267-75.

【非特許文献 3 1】 Sylvie Pillet, Nathalie Le Guyader, et al. Hypox ia up regulation the expression of human parvovirus B19. IX parvovirus w orkshop (2002 Italy)

【特許文献32】 特開平11-32757号公報

【特許文献 3 3 】 Sakata H. et al. Vox Sang. 77(4), 197-B 203, 1999)

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、P抗原以外の新規なヒトパルボウイルスB19に対するレセプターを提供すること、及び、該ヒトパルボウイルスB19に対するレセプターを利用した、ヒトパルボウイルスB19を測定用試薬、吸着用試薬及び感染抑制剤を提供することである。また、本発明の目的は、該ヒトパルボウイルスB19に対するレセプターとヒトパルボウイルスB19との結合を阻害することによりヒトパルボウイルスB19の感染を抑制する手段を提供することである。さらに、本発明の目的は、該ヒトパルボウイルスB19に対するレセプターを提示する細胞の製造方法を提供することである。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本願発明者らは、鋭意研究の結果、全身性エリテマトーデス(SLE)例で認められる自己抗体の標的自己抗原として見いだされた80kDaのタンパク質であるKu80がヒトパルボウイルスB19の感染レセプターであることを見出し、本発明を完成した。

[0007]

すなわち、本発明は、配列表の配列番号1で示されるアミノ酸配列を有するタンパク質、又は該配列において少数のアミノ酸残基が置換し若しくは欠失し、若しくは該配列に少数のアミノ酸残基が挿入され若しくは付加されたアミノ酸配列を有しヒトパルボウイルスB19と結合するタンパク質から成る、ヒトパルボウイルスB19に対するレセプターを提供する。また、本発明は、上記本発明のヒトパルボウイルスB19に対するレセプターから成るヒトパルボウイルスB19に対するレセプターとヒトパルボウイルスB19の結合を阻害する物質又はその結合性断片を有効成分として含有するヒトパルボウイルスB19の感染抑制剤を提供する。また、本発明は、ヒトパルボウイルスB19に対するレセプターを提示する細胞の製造方法を提供する。

[0008]

【発明の実施の形態】

上記の通り、本願発明者らはKu80が、P抗原以外の新たなヒトパルボウイルスB19に対するレセプターであることを見出した(以下ヒトパルボウイルスB19をB19と略す。)。Ku80は、Ku80はSLE例で認められる自己抗体の標的自己抗原として見いだされた80kDaの蛋白である。Ku80は細胞内蛋白として局在し、機能することが知られている。Ku80は,Ku70とヘテロダイマーを形成し(非特許文献19),細胞内でDNA依存性プロテインキナーゼの調節因子としてDNA修復や組換えに関与するとされている(非特許文献23、24)。一方Ku80は,低酸素環境下で血管内皮細胞やヒト筋肉腫細胞株RD細胞表面に発現が認められるようになり,リンパ球系細胞の接着に関係しているとの報告もある(非特許文献25、26、27)。またヒト胃癌細胞株HGT-1細胞表面に発現しているKu80はソマトスタチンレセプターとして機能し,シグナル伝達に関与することが報告されている(非特許文献28)。以上の報告にみられるように、Ku80は細胞表面で発現し,機能を有する場合が知られている。

[0009]

Ku80遺伝子の塩基配列及びそれがコードするアミノ酸配列を配列表の配列番号 2 に示し、そのアミノ酸配列のみを取り出して配列番号 1 に示す (GenBank Acces sion No. M30938)。

[0010]

なお、一般に、生理活性を有するペプチドでは、該ペプチドのアミノ酸配列において少数のアミノ酸が置換し、欠失し、挿入され又は付加された場合であっても、その生理活性が維持される場合があることは当業者によって認められているところである。従って、配列番号1に示すKu80のアミノ酸配列において、少数のアミノ酸が置換し、欠失し、挿入され又は付加されたペプチドあって、B19との結合能を維持するものは、Ku80と同様に利用することができ、本発明の範囲に含まれる。ここで、「少数」とは、1個ないし数個であることが好ましく、又は配列番号1のアミノ酸配列と90%以上、さらに好ましくは95%以上の相同性を有するものが好ましい。なお、アミノ酸配列の相同性は、FASTAのような周知のコンピューターソフトを用いて容易に算出することができ、このようなソフトはインターネットによっても利用に供されている。

[0011]

下記実施例で実験的に確認されたとおり、Ku80はB19と特異的に、すなわち、Ku80がB19の感染レセプターとして機能し、B19がKu80のリガンドとして機能して両者は結合する。従って、Ku80はB19に対する特異的な結合剤として用いることができる。ここで、「結合剤」とは、B19に特異的に結合させ、この特異的な結合を何らかの用途に利用するためのものであり、より具体的な用途の好ましい例としては、B19測定用試薬、B19吸着剤及びB19感染抑制剤を挙げることができる。以下、これらについてさらに説明する。

[0012]

本発明のB19の感染レセプターは、B19と特異的に結合するので、本発明 のレセプターを用いてB 1 9 を測定することができる。なお、 | 測定 | には検出 と定量の両者が包含される。これは、抗原と抗体との特異的結合(抗原抗体反応)を利用した免疫測定方法と同様に行うことができる。例えば、本発明のレセプ ターを固相化し、B19を含む検体を固相化レセプターと接触させ、洗浄後、蛍 光標識や酵素標識などの標識を付した抗B19抗体と反応させ、洗浄後、固相に 結合された標識を測定することにより、検体中のB19を測定することができる 。本発明のレセプターは、タンパク質であるので、レセプターの固相化は、周知 の方法、例えば、ポリスチレン製のマイクロプレートのウェルやニトロセルロー スフィルター等への物理吸着や、官能基を有する担体へのアミノ基を介した共有 結合等により容易に行うことができる。B19感染レセプターを直製応用したB 19の検出法としてはP抗原をリガンドとしてReceptor-mediated hemagglutina tion assay(非特許文献33)が開発され、輸血血液中のB19のスクリーニン グに用いられているが、Ku80をP抗原に代えることにより新規なReceptor-media ted hemagglutination assayを確立することが可能でる。特にP抗原は糖鎖抗原 であり化学合成が困難である一方、Ku80はペプチドであり、コード遺伝子配列 も明らかにされており、リコンビナント蛋白質として大量生産が可能であり、断 片としての産生も容易である。

[0013]

また、本発明のB19の感染レセプターは、B19と特異的に結合するので、

本発明のレセプターはB19の吸着剤としても用いることができる。B19は、小型のウイルスであり、フィルターで除去するのが困難である。本発明のレセプターを固相化したフィルターや、本発明のレセプターを固相化した担体を充填したカラムに、B19を含む試料を通すことにより、B19を除去することができる。また、固相化レセプターに吸着されたB19は、尿素処理、グアニジン処理、pH変化、塩濃度変化等の処理によって遊離されるので、上記固相化レセプターは、B19の精製又は濃縮に利用することができる。

[0014]

本発明のB19に対するレセプターは、B19と特異的に結合するので、本発 明のレセプターとB19の結合を阻害することで、B19の感染を抑制すること ができ、B19感染抑制剤として利用することができる。さらに、本発明のレセ プターとB19を用いて結合を阻害する物質を選択することにより、B19感染 抑制剤として利用する物質を見出すことができる。本発明のレセプターとB19 の結合を阻害する物質としては、本発明のレセプターに由来するポリペプチド及 びそのウイルス結合性断片、本発明のレセプターに抗原抗体反応する抗体及びそ の抗原結合性断片、B 1 9 に由来するポリペプチド及びそのレセプター結合性断 片並びに B 1 9 に抗原抗体反応する抗体及びその抗原結合性断片等を挙げること ができるが、これらに限定されるものではない。本発明のレセプターとB19の 結合を阻害する物質は、例えば以下の手順に従って選択することができる。精製 されたKu80、遺伝子工学的手法により得られたKu80又はKu80発現細胞を固相化す る。そこに、B19又は r B19ECPとともに選択される物質を添加し反応させる。洗 浄後、固相のKu80に結合したB19又はrB19ECPを抗B19抗体で定量的に測定するこ とにより、Ku80とB19の結合を阻害する物質を見出すことができる。結合を阻 害する物質としては、各種のランダムライブラリーから選択することもできるが 、以下のような手順で、結合を阻害する可能性の高い物質を絞り込むことができ る。例えば、Ku80を固相化したカラムを作成し、B19をプロテアーゼ等により断 片化したペプチドを通過させ、洗浄後溶出する。ここで、得られたKu80に対して 結合性を有するB19由来のペプチドは、Ku80とB19の結合を阻害する可能性が高 い物質である。また、さらにこのB19由来のペプチドを常法に従って免疫する

ことによって、Ku80とB19の結合を阻害する可能性が高い抗B19抗体を得ることができる。

[0015]

尚、本発明における感染抑制剤は、有効成分としての本発明のレセプターまた はその一部に結合する抗体、好ましくはヒト化抗体、またはモノクローナル抗体 、好ましくはヒトモノクローナル抗体若しくはその一部と薬学的に許容され得る 担体とからなる医薬品として有用な医薬組成物を意味する。このような薬学的に 許容され得る担体としては、賦形剤、希釈剤、増量剤、崩壊剤、安定剤、保存剤 、緩衝剤、乳化剤、芳香剤、着色剤、甘味料、粘稠剤、矯味剤、溶解補助剤ある いはその他の添加剤等が挙げられる。そのような担体の一つ以上を用いることに より、錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、注射剤、液剤、カプセル剤、エリキシル剤、 懸濁剤、乳剤あるいはシロップ剤等の形態の医薬組成物を調製することができる 。これらの医薬組成物は、経口あるいは非経口的に投与することができる。非経 口投与のためのその他の形態としては、一つまたはそれ以上の活性物質を含み、 常法により処方される外用液剤、腸溶内投与のための坐剤などが含まれる。投与 量は、患者の年齢、性別、体重及び症状、治療効果、投与方法、処理時間、ある いは医薬組成物としての感染抑制剤に含有される活性成分(抗体など)の種類な どにより異なるが、通常成人一人当たり、一回につき10μgから1000mgの範囲で 投与することができる。しかしながら、投与量は種々の条件により変動するため 、上記投与量より少ない量で十分な場合もあり、また上記の範囲を越える投与量 が必要な場合もある。注射剤の場合には、例えば生理食塩水あるいは市販の注射 用蒸留水等の非毒性の薬学的に許容され得る液性担体中に0.1μg/ml~10mg/ml の濃度となるように溶解または懸濁することにより製造することができる。

[0016]

このようにして製造された注射剤は、処置を必要とするヒト患者に対し、1回の投与において1k g体重あたり、1 μ g \sim 100mgの割合で、好ましくは50 μ g \sim 50mgの割合で、1日あたり1回 \sim 数回投与することができる。投与の形態としては、静脈内注射、皮下注射、皮内注射、筋肉内注射あるいは腹腔内注射のような医療上適当な投与形態が例示できる。好ましくは静脈内注射である。また、注射

剤は、場合により、非水性の希釈剤(例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類など)、懸濁剤あるいは乳濁剤として調製することもできる。そのような注射剤の無菌化は、滅菌フィルターを通す濾過滅菌、殺菌剤の配合または照射により行うことができる。注射剤は、用時調製の形態として製造することができる。即ち、凍結乾燥法などによって無菌の固体組成物とし、使用前に無菌の注射用蒸留水または他の溶媒に溶解して使用することができる。

[0017]

また、B19の複製には、Ku80が寄与しているので、Ku80遺伝子の発現を抑制するアンチセンスRNAやRNAiは、B19の感染抑制に利用することができ、従って、上記感染抑制剤の場合と同様な疾患の治療又は予防に用いることができる。

[0018]

本発明により、Ku80がB19のレセプターであることが明らかにされ、また、下記実施例に示すとおり、B19は、Ku80とP抗原の両者を提示する細胞によく感染してよく複製されることから、Ku80とP抗原の両者を提示するB19感染感受性細胞にB19を感染させることにより、B19を効率良く増殖させることができる。B19の量産は、B19の治療薬等の研究や、抗B19抗体の作製に有用である。

$[0\ 0\ 1\ 9\]$

本発明のB19レセプター及びP抗原を提示するB19吸着性又は感染感受性細胞は、生体内のリンパ系細胞、赤芽球細胞又は細胞バンク等より入手可能な株化された細胞から選別することができる。また、遺伝子工学的手法によりB19レセプター及びP抗原を発現させた細胞から選別することもできる。なお、ここで、「吸着性」は、細胞がB19を特異的に(すなわちレセプターとリガンドとして)吸着することを意味し、下記実施例に具体的に記載するようなELISA等の免疫測定により吸着が確認された場合に吸着性があると判定できる。また、「感染感受性」とは、B19がその細胞内で増殖する、すなわち、ウイルスのコピー数が増大することを意味し、これは下記実施例に具体的に記載するような定量的PCR法等により確認することができる。コピー数の増大が確認された場合に感染感

受性があると判定できる。

[0020]

B19レセプター及びP抗原を発現する細胞は、例えば、Ku80遺伝子及びP抗原 関連遺伝子を細胞に導入し発現させることによって得ることができる。Ku80遺伝子は、配列番号2に示す塩基配列を有していることが知られているので、Ku80の発現は、Ku80遺伝子を常法である遺伝子工学的手法により細胞に導入し、細胞内で発現させることにより行うことができる。一方、P抗原は糖鎖抗原であるので、P抗原の生合成に必要な一連の糖転移酵素遺伝子を細胞に導入し発現させ、細胞内でP抗原を合成させることにより行うことができる。Ku80とP抗原の両者を発現する細胞は、生体内若しくは培養条件下でP抗原を発現している細胞にKu80遺伝子を導入することによって、又は、Ku80を発現している細胞にP抗原関連遺伝子を導入することによって製造することもできるし、Ku80及びP抗原のいずれも有さない細胞に両者の遺伝子を導入することによっても製造することができる。導入する遺伝子数が少なく操作が簡便性であるという点で、P抗原を有する細胞にKu80遺伝子を導入するのが好ましい。

[0021]

本発明のB19レセプター及びP抗原を提示するB19感染感受性細胞は、例えば、市販の抗Ku80抗体及び抗P抗原抗体を用いて、蛍光抗体法又はフローサイトメーター等により識別、分離することができる。B19感染感受性細胞を識別、分離する際には、抗Ku80抗体若しくは抗P抗原抗体のいずれか一方を用いて識別、分離された細胞に対して、もう一方の抗体を用いて再度同じ操作を行うこともできるが、両者の抗体を同時に反応させることによりフローサイトメーターを用いて一工程で識別、分離することもできる。

[0022]

上記の工程により得られたB19レセプター及びP抗原を提示している細胞がB19の感染における感受性を有しているか否かの確認は、以下のように行うことができる。通常の培養条件下で培養された上記の細胞に、B19を添加し、一定期間培養した後、該細胞を回収する。B19が細胞に感染したことの確認は、B19の感染、増殖により細胞内で産生されるB19抗原の発現を抗B19モノクロ

ーナル抗体を用いた免疫学的手法で定性的又は定量的に検出することにより行うことができる。又は、B19の感染後、細胞内で複製されるB19遺伝子を分子生物学的手法で検出することにより行うことも可能である。

[0023]

【実施例】

以下、本発明を実施例に基づきより具体的に説明する。もっとも、本発明は下 記実施例に限定されるものではない。

[0024]

- 1. 方法
- 1-1. 材料
- (1) 細胞

KU812Ep6は慢性骨髄性白血病細胞株よりエリスロポエチン存在下でKU812限界希釈法によりクローニングされたB19易感染性の赤芽球系の細胞株である(特開平11-32757、非特許文献 1 6)。ヒトTリンパ球系細胞株H9はATCCより,ヒト単球系細胞株U937,ヒト大腸腺癌細胞株SW620,ヒト膀胱癌細胞株T24は東北大学加齢医学研究所附属医用細胞資源センターより分与された。KU812Ep6は10%ウシ胎児血清(FBS),6 IU/mlエリスロポエチン(Kirin Brewery)を加えたRPMI培地で,H9,U937,SW620は,10%FBS加RPMI培地で,T24は10%FBS加MEM培地で培養した。培養条件は37 \mathbb{C} ,5 %CO2とした。

[0025]

骨髄血単核球細胞は発熱や貧血等の検査のため骨髄検査を受けた例(造血器腫瘍を除く)から被検者の同意を得て採取した。得られた骨髄サンプルからFicoll –Hypaque (Pharmacia) のよる比重遠心法にて骨髄血単核球を分離し、1 IU/mlエリスロポエチン (Kirin Brewery)、10%FBS加RPMI培地で培養した。

[0026]

(2) ヒトパルボウイルスB19

B19ウイルスとして急性B19感染患者から採取した血清を使用した。本血清は 2×10^{14} コピーのB19ウイルスを含むが、抗B19-IgM抗体、抗B19-IgG抗体はともに検出感度以下であった。対照にはB19未感染者でB19DNA、抗B19-IgM抗体、抗B19-

IgG抗体ともに検出されない健常人血清を使用した。血清は使用直前まで-80 ℃にて保存した。

[0027]

結合抑制実験で使用した精製B19ウイルスは、B19陽性血清からカラムクロマトグラフィーで精製し、感染性を保持することが確認されたインタクトな精製B19ウイルスを用いた(非特許文献 17)。

[0028]

(3) 抗体

B19の構造蛋白であるVP1を認識する抗体PAR3(マウス,モノクローナル)は東北大学免疫学分野,菅村博士より供与された。Ku80のN末端を認識する抗Ku80抗体(マウス,モノクローナル)はOncogene社より,C末端を認識する抗Ku80抗体(マウス,モノクローナル)はPharmingen社より得た。抗Ku70抗体(マウス,モノクローナル),抗CD106抗体(マウス,モノクローナル)はPharmingen社より,抗グロボシド(P抗原)抗体(ウサギ,ポリクローナル)であるGL4はMatreya社より得た。1F5はヒト抗DNA抗体の08-1イディオタイプに対する抗イディオタイプモノクローナル抗体(非特許文献18)で陰性コントロールとして用いた。PE標識抗ウサギ抗体、PE標識抗Glycophorin A 抗体、PE標識抗CD3 抗体、PE標識抗CD 20 抗体、PE標識抗CD14 抗体、PE標識抗CD56 抗体は日本ベクトン・ディッキンソン社より得た。

[0029]

(4) リコンビナント蛋白

リコンビナントKu80 (rKu80), リコンビナントKu70 (rKu70) は三森博士 (京都大学) より供与された (非特許文献 19)。Soluble CD26 (sCD26) は森本博士 (東京大学) より供与された (非特許文献 20)。リコンビナントB19 empt y capside protein (rB19ECP) はデンカ生研より分与された (非特許文献 21、22)。

[0030]

ビオチン化rB19ECPは, rB19ECPをスルホ-LC-ビオチン(Pierce)で氷上2時間 反応させ, ビオチン化した。ラベルされなかったスルホ-LC-ビオチンはPBSによ

る透析で除いた。同様の方法で牛血清アルブミン (BSA) もビオチン化し、対照とした。

[0031]

rB19ECPを結合したセファロース (rB19ECP-セファロース) はプロトコールに 従いCNBr 活性化セファロース (Pharmacia Biotech) とrB19ECPを用いて作製し た。また対照としてBSA-セファロースも用意した。

[0032]

1-2. B19のin vitroでの感染

各種感染標的細胞浮遊液(1×10^5 細胞/ $100~\mu$ l培養液)に, $2\times10^{10}~$ コピーの B19ウイルスを添加して氷上で1時間吸着させた。過剰なB19を4回洗浄除去した後, DNA抽出を行い,定量PCRにてB19コピー数を算出した。感染実験では37~℃,5~% CO_2 下で2日間培養後にDNAを抽出し,B19ウイルス量を定量した。抑制実験においては各種抗体をB19吸着前に氷上で1時間反応させた。

[0033]

1-3. B19DNAの測定

まず、細胞と培養液に最終濃度が10 mM Tris (pH7.6)、1 mM EDTA、50 mM NaC 1、0.5%SDSとなるようにDNA抽出液を添加し、プロテアーゼK $(0.2\mu g/ml)$ で37 \mathbb{C} 、24 時間処理後、フェノール - クロロホルム法にてDNA抽出を行った。抽出したDNAは10 mM Tris (pH7.6)、0.1mM EDTA溶液で溶解した。

[0034]

"TaqMan PCR Reagent Kit" (ロシュ社)を用いて、B19ウイルスゲノムの構造蛋白遺伝子VP1領域(nt.2598-2752)に対する定量的PCRによりB19のウイルス量を測定した。未知測定試料であるDNA($0.5\mu g$)に、dUTP($400\mu M$)、dATP($200\mu M$)、dCTP($200\mu M$)、dGTP($200\mu M$)、MgCl2(3.5 mM)、forward プライマー(200 nM)、reverse プライマー(200 nM)、プローブ(100 nM)、Amp Erase UNG($0.01 U/\mu I$)、Ampli Taq Gold($0.025 U/\mu I$)、更にTaqMan バッファーを加えて全量 $50\mu I$ として反応させた。forward プライマーの塩基配列は5 -cctagaaaacccatcctctgtg-3 であり、reverse プライマーのそれは 5 -aggttctgcatgactgctactgg-3 である。蛍光色素FAMで標識された検出用プローブとしてVP1

ゲノムのnt.2692-2718を認識する5'-tcatggacagttatctgaccacccca-3を用いた。 増幅条件は50℃で2分間, 95 ℃ 10分間反応の後 95 ℃で15秒, 60 ℃で1分間を 40 サイクル行い, すべての反応は ABI/PRISM 7700 Sequence Detector System を用いて行った。

[0035]

1-4. B19結合分子の同定

(1)B19の細胞結合

PBSで浮遊した細胞にビオチン化rB19ECPを添加し、氷上で30分間反応させた。 細胞をPBSにて洗浄後、アビチン-FITC(Sigma社)を加え同様に反応させ、FACSC aliber(Becton Dickinson社)にて解析した。

[0036]

(2)B19結合蛋白の同定

約1×10⁶のH9細胞にスルホ-LC-ビオチン(Pierce社)を加え室温で30分間反応させ、H9細胞表面をビオチン化した。ラベルされなかったビオチンを冷PBSで3回洗浄して取り除いた後、細胞溶解液(100 mM NaCl、1 % TritonX-100、 1 mM Mg Cl₂、20 mM Tris(pH7.6)、2 mM PMSF)で細胞を浮遊し、4℃で90分間反応後、遠心により核抽出成分を取り除き、細胞溶解液とした。細胞溶解液とセファロースを4℃で24時間ゆるやかに撹拌しながら反応させ、セファロースに非特異的に結合する蛋白を取り除いた。遠心後、上清にrB19ECP-セファロースを加え、4 ℃で2時間ゆるやかに撹拌しながら反応させた。rB19ECP-セファロースを冷洗浄液(20 mM Tris(pH7.6)、0.1 % Triton X-100、1 mM MgCl₂、1 mM CaCl₂)で3回洗浄後、サンプルバッファー(0.125M Tris-HCl、10% 2-メルカプトエタノール、4%SDS、10%ショ糖、0.004%プロムフェノールブルー)を加え5分間ボイルした。

[0037]

rB19ECPに結合した蛋白は7.5% SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動にて分離し、PVDF膜に転写した。1% スキムミルクで室温1時間ブロッキングした後、アビジン-HRPを室温で1時間反応させ、ECLキット(Pharmacia 社)によりビオチン化蛋白を検出した。

[0038]

蛋白同定用には細胞表面をビオチン化せず,同様の方法にて細胞溶解液とrB19 ECP-セファロースを反応させ,rB19ECP結合蛋白を分離した。7.5% ゲルで電気泳動後,CBB染色液(0.1 %SDS, 0.25 %クマシーブリリアントブルー R250, 45 %エタノール,10 %酢酸溶液)にて蛋白染色を行い,目的蛋白のゲルを切り出し,リジルエンドペプチダーゼを用いて消化した後,MALDI-TOF MS解析に用いた。

[0039]

(3) ウエスタンブロッティング解析

上述した方法で分離したrB19ECP結合蛋白または抗Ku80抗体により免疫沈降した蛋白をPVDF膜に転写し、1% スキムミルクで室温 1 時間ブロッキングした。抗Ku80抗体を最終濃度 0.5μ g/mlとなるように 0.1% Tween20入りPBSで希釈し、PVDF膜に室温で1時間浸盪させながら反応させた。その後0.1% tween20入りPBSにて膜を洗浄し、2次抗体のペルオキシダーゼ標識抗マウス抗体(1:2000)と室温で1時間反応させた。化学発光の検出はECL detection reagent(Amarsham Pharmacia Biotech社)を用いて行った。

[0040]

1-5. ELISA法による結合抑制実験

酵素標識抗体測定法(Enzyme-linked immunosorbent assay; ELISA) はパルボIgG-EIA"生研"キット(デンカ生研) 中のrB19ECPを固相化したプレートを用いて行った。至適ビオチン化リコンビナントKu80を様々な競合物質存在下で室温45分間反応させた後,kit付属の洗浄液で洗浄した。アビジン-HRP(1:1000)を添加し室温で45分間反応させた後,基質を用いて検出した。陰性コントロールとして,ビオチン化BSAを用いた。

[0041]

1-6. フローサイトメトリー解析

各種細胞株におけるB19感染状態を把握するためにフローサイトメトリーで解析を行った。感染細胞標的細胞の培養液中にB19陽性血清を1:1000の割合で添加し、48時間培養した後、感染細胞をPBSで洗浄、4%パラホルムアルデヒドで固定し、0.1%サポニン、0.05%NaN3を含むハンクス溶液にて細胞膜透過処理を行った

。次に抗B19-VP1抗体PAR3を添加, 氷上で30分間反応後, PBSで洗浄し, FITC標識 抗マウスIgG 抗体 (SIGMA社) を同様に反応させた。

[0042]

細胞表面の抗原検出は、PBSに浮遊させた細胞に1次抗体(5 μ g/ml)を加えて、 、氷上で30分間反応させた後、細胞をPBSで洗浄し、2次抗体であるFITC標識抗マウスIgG抗体またはPE標識抗ウサギ抗体(Jackson Immuno Research社)を氷上で30分間反応させた。

[0043]

骨髄細胞は抗Ku80抗体、FITC抗マウス抗体で染色後、PE標識モノクローナル抗体を氷上で30分間反応させて2重染色した。

[0044]

すべての解析はFACSCaliber (Becton Dickinson社) により行った。

[0045]

1-7. 蛍光抗体染色

(1)B19の感染の検出

B19陽性血清 (1:1000) 存在下で48時間培養した感染細胞をPBSで洗浄してスライドガラスにマウントし風乾した。アセトン-メタノール (1:1) 液で-20℃, 20 分間固定後, 抗B19-VP1抗体PAR3で37℃で30分間反応させ, PBSで洗浄し, ビオチン標識抗マウス IgG 抗体 (SIGMA社) (1:500) を同様に反応させた。次にAvidine -FITC (1:200) を37℃で30分間反応させた。蛍光顕微鏡で観察した。

[0046]

(2)B19ECPとKU812Ep6との結合

Ku812Ep6細胞にビオチン化rB19rECPを添加し、氷上で1時間反応させた。その後、PBSで細胞を洗浄後、抗Ku80抗体($5\mu g/ml$)を添加し、室温で30分間反応させた。次に、ビオチン化rB19ECPを検出するために、アビジン-FITC(1:100)を、抗Ku80抗体を検出するためにTRITC標識抗マウスIgG抗体(1:50)を添加し、室温で30分間反応させた。染色後、細胞をスライドガラスにマウントし、蛍光顕微鏡にて観察した。

[0047]

2 結果

2-1. B19の細胞株への吸着, 感染実験

まず、免疫細胞を含む各種細胞株に対するB19のin vitroにおける感染状態を測るためにB19陽性血清を細胞株培養液に添加し48時間培養後、フローサイトメトリー法により細胞表面及び細胞内のB19-VP1蛋白の検出を行った。従来よりB19感染高感受性を示すことが知られているKU812Ep6細胞株では抗VP1抗体にて強陽性を示す細胞集団と弱陽性を示す集団に分離表現されることが示された(図1)。強陽性を示す細胞集団はKU812Ep6でのみ観察され、マクロファージ系細胞株U937、Tリンパ球系細胞系細胞株H9では弱陽性を示す集団のみが観察された。一方、ヒト膀胱癌細胞株T24、ヒト大腸腺癌細胞株SW620では弱陽性も強陽性も観察することはできなかった。また、蛍光抗体法でこれらの細胞株におけるB19構造蛋白VP1を検出すると、KU812Ep6のみで強陽性細胞が観察された(図1)。

[0048]

細胞株を使用してB19の吸着,感染についてP抗原発現との関連で検討した。KU 812Ep6, U937, H9の細胞株ではそれぞれ,1細胞あたり13,9,8コピーのB19の吸着がみられた。しかしT24, SW620では0.2コピーのB19DNAが検出され,B19の吸着に各細胞間で著明な差が認められた。一方,感染実験ではKU812Ep6でのみ著明なB1 9複製が観察されたが,他の細胞株では有意なコピー数の増加は認め難かった(表 1)。

[0049]

【表1】

細胞株	由来	細胞表面	B19				
が四万ピイ本	田木	P抗原発現	吸着	複製			
KU812Ep6	赤芽球	++	++-	#			
U937	単球	_	+	<u>+</u> ~-			
Н9	T細胞	-	+	± ~_			
T24	膀胱上皮癌	+	<u>+</u>	<u>+</u>			
SW620	大腸腺癌	+	<u>+</u>	<u>+</u>			

[0050]

これらの細胞株におけるP抗原の発現をフローサイトメトリーにより解析したところ, KU812Ep6, T24, SW620では細胞表面上にP抗原の発現が認められた。しかし, H9, U937ではP抗原の発現は認められなかった(図 2)。B19複製はP抗原の発現が認められるKU812Ep6, T24, SW620のうちKU812Ep6でのみ観察され, P抗原の発現とB19複製が必ずしも一致しないこと, 一方, P抗原発現が検出されないH9, U937細胞においてもB19吸着が観察されることからB19吸着, 感染に関与するP抗原以外の分子の存在が示唆された。

[0051]

2-2. リコンビナントB19 エンプティカプシドプロテイン (empty capsid protein ; rB19ECP) のH9細胞表面への結合

P抗原の発現が認められないにもかかわらず、KU812Ep6と同等のB19吸着を示す Tリンパ球系細胞株H9を用いて、rB19ECP結合蛋白の同定を試みた。ビオチン化rB 19ECPはH9細胞表面に濃度依存性に結合した。一方、対照であるビオチン化BSAの H9細胞表面への結合は観察されなかった(図3)。

[0052]

2-3. rB19ECP結合蛋白の分離と同定

まずH9細胞表面をビオチン化して、方法4.4(2)に基づき細胞溶解液を作製した。これをrB19ECP-セファロースと反応させ、rB19ECPと結合する蛋白の分離と同定を試みた。rB19ECP-セファロースに結合、沈降した蛋白はSDSポリアクリルアミドゲル電気泳動により、80kDa付近に観察された。一方、対照のBSA-セファロースではこの蛋白を認めなかった。この80kDaの蛋白をリジルエンドペプチダーゼを用いてゲル内消化し、MALDI-TOF MS法にて解析した(図4)。SwissProtとNCBInrの2つのデータベースとホモロジー検索をしたところ、80kDaの蛋白はKu80である可能性が高いとされた。

[0053]

2-4. ウェスタンブロッティング解析によるrB19ECP結合蛋白の確認

rB19ECP-セファロースで沈降した80kDaの蛋白はウェスタンブロッティング解析にて抗Ku80抗体と反応した。またこの蛋白はH9細胞溶解液から抗Ku80抗体で免疫沈降してきた蛋白と一致しており、rB19ECP-セファロースに結合し沈降した80kDaの蛋白がKu80抗原であることが証明された(図5)。

[0054]

- 2-5. B19とKu抗原の結合に関する確認実験
- 1)リコンビナント蛋白による結合抑制実験

ビオチン化rKu80は固相化rB19ECPに濃度依存性に結合した(図 6)。またこの結合は非標識rKu80により特異的に抑制され、対照であるrKu70、可溶化CD26での抑制は観察されなかった(図 7)。

[0055]

2) 精製B19ウイルスによる結合抑制実験

ビオチン化rKu80の固相化rB19ECPへの結合はB19急性感染血清から精製したB19ウイルスでも濃度依存性に抑制された(図8)。

[0056]

3)各種抗体による結合抑制実験

ビオチン化rKu80の固相化rB19ECPへの結合は抗Ku80抗体では抑制されたが、抗Ku70抗体、抗CD106抗体では抑制されなかった(図 9)。また抗Ku80抗体による抑制は濃度依存性であった(図 1 0)。

[0057]

2-6. 各細胞株表面におけるKu80抗原の発現

フローサイトメトリー解析により、KU812Ep6, H9, U937細胞株の細胞表面上に Ku80抗原の発現が観察された。一方、<math>T24, SW620では細胞表面上のKu80発現は認められなかった(図 11、表 2)。

[0058]

【表2】

細胞株	由来	細胞表面 P抗原発現	吸着	複製	細胞表面 Ku80抗原発現
KU812Ep6	赤芽球	++-	+	##	+
U937	単球	_	+	士 ~—	+
Н9	T細胞	_	+	±~-	+
T24	膀胱上皮癌	+	土	±	<u> </u>
SW620	大腸腺癌	+	士	<u>±</u>	. —

[0059]

2-7. KU812Ep6細胞へのB19 の結合とKu80の発現

蛍光抗体染色を用いて、KU812Ep6細胞へのrB19ECPの結合と細胞表面上のKu80発現の検出を試みた。共焦点にて、rB19ECPとKu80の局在が一致している細胞が観察された(図4のB)。

[0060]

2-8. B19感染におけるP抗原とKu抗原

同定されたKu抗原のB19感染における役割を検討するためにP及びKu抗原を発現し、B19複製能を有するKU812Ep6を用いて、B19吸着と感染実験で特異抗体の作用を検討した。Ku812Ep6へのB19吸着は、抗Ku80抗体により有意な抑制が認められたが、抗グロボシド抗体での抑制は明らかでなかった(図12)。一方、2日間培養した後、細胞内でのB19複製を定量PCRにて検出したところ、抗Ku80抗体、抗グ



ロボシド (P抗原) 抗体存在下で, 共にB19の複製は抑制された。また, 両抗体同時存在下では, B19複製の抑制率は高められた (図13)。

[0061]

2-9. 骨髄血中でのKu80抗原の発現

Ku80抗原がin vivoでB19の増殖細胞を含む骨髄細胞で発現しているか,骨髄血中の細胞表面Ku80の発現をフローサイトメトリーにて解析した。その結果Ku80はGlycophorin Aを発現している赤芽球系の細胞で強い発現が認められた。さらにB細胞,T細胞,単球の細胞表面マーカーである,CD20,CD3,CD14陽性細胞においてもKu80の発現が認められた(図14)。

[0062]

2-10. 骨髄細胞でのB19感染とP及びKu抗原

骨髄サンプルを用いて、細胞株と同様にB19感染によるKu80及びPの関与様式を求めた。抗Ku80抗体、抗グロボシド抗体存在下で、それぞれ、99.0%、99.9%のB1 9ウイルスの複製が抑えられた。なお抗Ku80抗体、抗グロボシド抗体の両抗体を同時に添加しても、抗Ku80抗体、抗グロボシド抗体単独時に比べて、複製の抑制率に有意な相乗効果は認められなかった (表3)。

[0063]

【表3】

細胞	抗体	B19-DNA のコピー数
ВМ	(-)	1041.5 × 10 ⁴ —
ВМ	抗-CD106 抗体	568.2 × 10 ⁴
ВМ	抗-Ku80 抗体	10.2 × 10 ⁴ *
ВМ	GL4	0.19×10 ⁴ *
ВМ	抗-Ku80 抗体 GL4	0.18×10 ⁴ -*

* P<0.01

[0064]

3. 考察

本研究で、B19の細胞表面結合に関連してP抗原とは異なるB19感染関連分子としてKu80を特定した。Ku80は、B19の吸着が観察されるもののP抗原発現が認められないTリンパ球系細胞株H9からリコンビナントB19 エンプティカプシドプロテイン(empty capsid protein ;rB19ECP)に結合する分子として沈降し、MALDI-TOF MS法解析にて特定した。H9細胞におけるB19吸着は抗Ku80抗体5 μ g/ml存在下で60%抑制され(成績提示せず)、また抗Ku80抗体を用いたウエスタンブロット法においてrB19ECP結合分子は抗Ku80抗体と反応した。さらに、rB19ECPとrKu80を用いた競合ELISA法の結果より、rB19ECPへの結合分子がKu80であり、B19とKu80の結合が特異的であることが示された。

[0065]

Ku80はSLE例で認められる自己抗体の標的自己抗原として見いだされた80kDaの蛋白である。Ku80は細胞内蛋白として局在し、機能することが知られている。Ku 80は,Ku70とヘテロダイマーを形成し(非特許文献19),細胞内でDNA依存性プロテインキナーゼの調節因子としてDNA修復や組換えに関与するとされている

(非特許文献23、24)。一方Ku80は,低酸素環境下で血管内皮細胞やヒト筋肉腫細胞株RD細胞表面に発現が認められるようになり,リンパ球系細胞の接着に関係しているとの報告もある(非特許文献25、26、27)。またヒト胃癌細胞株HGT-1細胞表面に発現しているKu80はソマトスタチンレセプターとして機能し,シグナル伝達に関与することが報告されている(非特許文献28)。以上の報告にみられるように、Ku80は細胞表面で発現し,機能を有する場合が知られている。

[0066]

本研究では、B19の吸着が観察されたKu812Ep6、H9、U937のいずれにおいても 細胞表面にKu80の発現が認められた。H9、U937ではB19レセプターP抗原は検出されなかったことから、これらの細胞株でのB19吸着にはKu80が重要な役割を担っていると推定された。さらに、生体由来血液細胞でのKu80の発現を解析したところ、末梢血単核細胞では細胞表面に抗Ku80抗体で検出可能なKu80の発現を確認できる細胞集団は確認できなかった(成績提示せず)。しかし、骨髄由来細胞ではそれぞれ、赤芽球、単球、T細胞、B細胞、のマーカーであるGlycophorinA陽性細胞、CD14陽性細胞、CD3陽性細胞、CD20陽性細胞などで細胞表面にKu80の発現を認めた。これらの細胞表面でKu80が発現しているのは骨髄細胞が存在する生理環境が低酸素環境であることと関連があるのかもしれない。骨髄内での酸素分圧は5~7%02(37~52mmHg)の状態とされている(非特許文献29、30)。最近、B19の感染複製が低酸素環境下で亢進するとの事実も報告されている(非特許文献31)。また、低酸素下でのB19感染複製亢進のメカニズムは現時点で不明であるが、骨髄などの低酸素環境で、本来細胞内に局在するKu80が細胞表面に表出されるためにB19感染効率が増加しB19の複製亢進に至る可能性があげられる。

$[0\ 0\ 6\ 7]$

細胞内蛋白であるKu80がどのような条件下で、どのようなメカニズムで細胞表面に表出されるようになるかは未だ、不明な部分が多く、細胞表面へのKu80発現メカニズムを理解することはB19感染を理解するうえで重要であり、さらなる研究が必要である。

[0068]

さらにB19感染感受性細胞株Ku812Ep6を用いたB19吸着,感染抑制実験によりB1 9感染におけるKu80の役割を検討した。抗Ku80抗体存在下でのみB19吸着の抑制が観察された。B19複製抑制効果は抗Ku80抗体,抗グロボシド抗体存在下で,各々約20%,40%であった。抗グロボシド抗体の作用の相違が観察されたが,この理由として抗グロボシド抗体量がB19とグロボシドの結合を充分に抑制し得る濃度に達していなかった可能性があげられる。しかし,競合ELISA法によりB19とKu80の結合はグロボシドでは抑制されず,Ku80とグロボシドにつきB19は結合部位が異なると考えられる。このことから,抗グロボシド抗体によりグロボシドと結合し得なかったB19がKu80と結合したため,見かけ上,B19吸着コピー数に変化が認められなかった可能性も考えられる。一方,感染実験では抗グロボシド抗体によるB19複製抑制が認められている。これはグロボシドを介したB19感染効率がKu80を介した感染効率に比して高いことを示すものと推定される。また,抗Ku80抗体及び抗グロボシド抗体の両存在下ではB19複製抑制効果は,約60%にまで高められ,抗Ku80抗体が抗グロボシド抗体に対して相乗的抑制効果を示した。

[0069]

骨髄細胞を用いたB19感染実験においては、抗Ku80抗体単独でのB19複製抑制は99.0%であった。この抑制率は抗グロボシド抗体を加えた時と同程度であった。細胞株を用いて実験で認められた抗グロボシド抗体、抗Ku80抗体の両抗体存在下でのB19増殖抑制相乗効果は観察されなかったが、これは骨髄細胞におけるグロボシド、Ku80抗原の発現量の違い、さらにグロボシド、Ku80各々のB19感染効率の違いによる可能性があげられる。骨髄赤芽球系細胞はグロボシドを高発現している。また図4のC、図4のDの結果からグロボシドを介したB19感染効率はKu80を介した感染より高いことが示唆されることから、骨髄細胞を用いた感染実験の結果は主にグロボシドを介した赤芽球細胞へB19感染を反映したものと考えられる。従って、抗グロボシド抗体下では、赤芽球細胞への主なB19感染が効率よく抑制され、Ku80のB19感染への関わりを観察し難い条件になったものと考えられる。

[0070]

表1の結果から、B19がKu80単独陽性細胞に吸着し、グロボシド陽性細胞でも

Ku80発現陰性の場合ではB19吸着が少ないこと、かつ細胞株を用いた実験において、抗Ku80抗体単独でB19吸着抑制が観察されることより、Ku80はB19吸着に重要な役割を果たすと考えられる。さらに細胞株及び骨髄細胞を用いた感染実験において抗Ku80抗体単独でB19複製抑制が観察されたこと、抗Ku80抗体は抗グロボシド抗体に対して相乗的抑制効果として作用しうることなどから、細胞表面上のKu80発現はB19感染に影響を及ぼし、B19感染を規定する可能性がある。つまりKu80はB19感染関連分子として機能し、B19感染レセプターあるいは感染効率を高めるco-receptorの役割を果たすものと推定される。

[0071]

本発明ではKu80が生体内で骨髄中の赤芽球系細胞以外にも、T細胞、B細胞、単球表面上に発現されることを示した。我々はこれまでに、関節リウマチ例の関節滑膜組織中の免疫細胞で、B19DNA、RNA、B19-VP蛋白が検出できることを報告してきた10。これらの細胞ではP抗原の発現は乏しいとされているので、B19の免疫細胞への感染にはKu80が重要な役割を担っている可能性がある。Ku80を介したB19感染様式の存在はこれまで赤芽球とB19の関連のみでは理解が困難であったB19感染症の様々な病態の理解に貢献するのみならず、B19感染症の診断・治療にも有用な情報をもたらすものと期待される。

[0072]

【発明の効果】

本発明により、新規なB19レセプターが提供された。本発明のB19レセプターは、B19と特異的に結合するので、B19測定用試薬やB19吸着剤としての用途を有する。さらに、B19レセプターと抗原抗体反応する抗体は、B19の複製を抑制するので、B19の感染抑制剤として用いることができる。

[0073]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

```
<110>
       FUJIREBIO, INC.
<120>
       Novel human parvovirus B19 receptor and uses thereof
<130>
       03865
<160>
       5
       [0074]
<210>
       1
<211>
       732
<212>
       PRT
<213>
       Homo sapiens
<400>
      1
Met Val Arg Ser Gly Asn Lys Ala Ala Val Val Leu Cys Met Asp Val
1
                5
                                     10
                                                          15
Gly Phe Thr Met Ser Asn Ser Ile Pro Gly Ile Glu Ser Pro Phe Glu
            20
                                 25
                                                      30
Gln Ala Lys Lys Val Ile Thr Met Phe Val Gln Arg Gln Val Phe Ala
        35
                             40
                                                  45
Glu Asn Lys Asp Glu Ile Ala Leu Val Leu Phe Gly Thr Asp Gly Thr
    50
                         55
                                             60
Asp Asn Pro Leu Ser Gly Gly Asp Gln Tyr Gln Asn Ile Thr Val His
65
                    70
                                         75
                                                              80
Arg His Leu Met Leu Pro Asp Phe Asp Leu Leu Glu Asp Ile Glu Ser
```

Lys Ile Gln Pro Gly Ser Gln Gln Ala Asp Phe Leu Asp Ala Leu Ile 100 105 110

Val Ser Met Asp Val Ile Gln His Glu Thr Ile Gly Lys Lys Phe Glu 115 120 125

Lys Arg His Ile Glu Ile Phe Thr Asp Leu Ser Ser Arg Phe Ser Lys 130 135 140

Ser Gln Leu Asp Ile Ile Ile His Ser Leu Lys Lys Cys Asp Ile Ser

145					150					155					160
Leu	Gln	Phe	Phe	Leu	Pro	Phe	Ser	Leu	Gly	Lys	Glu	Asp	Gly	Ser	Gly
				165					170					175	
Asp	Arg	Gly	Asp	Gly	Pro	Phe	Arg	Leu	Gly	Gly	His	Gly	Pro	Ser	Phe
			180					185					190		
Pro	Leu	Lys	Gly	Ile	Thr	Glu	Gln	Gln	Lys	Glu	Gly	Leu	Glu	Ile	Val
		195					200					205			
Lys	Met	Val	Met	Ile	Ser	Leu	Glu	Gly	Glu	Asp	Gly	Leu	Asp	Glu	Ile
	210					215					220				
Tyr	Ser	Phe	Ser	Glu	Ser	Leu	Arg	Lys	Leu	Cys	Val	Phe	Lys	Lys	He
225					230					235					240
Glu	Arg	His	Ser	Ile	His	Trp	Pro	Cys	Arg	Leu	Thr	Ile	Gly	Ser	Asn
				245					250					255	
Leu	Ser	Ile	Arg	Ile	Ala	Ala	Tyr	Lys	Ser	Ile	Leu	Gln	Glu	Arg	Val
			260					265					270		
Lys	Lys	Thr	Trp	Thr	Val	Val	Asp	Ala	Lys	Thr	Leu	Lys	Lys	Glu	Asp
		275					280					285			
Ile	Gln	Lys	Glu	Thr	Val	Tyr	Cys	Leu	Asn	Asp	Asp	Asp	Glu	Thr	Glu
	290					295					300				
Val	Leu	Lys	Glu	Asp	Ile	Ile	Gln	Gly	Phe	Arg	Tyr	Gly	Ser	Asp	Ile
305					310					315					320
Val	Pro	Phe	Ser	Lys	Val	Asp	Glu	Glu	Gln	Met	Lys	Tyr	Lys	Ser	Glu
				325					330					335	
Gly	Lys	Cys	Phe	Ser	Val	Leu	Gly	Phe	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Val	Gln
			340					345					350		
Arg	Arg	Phe	Phe	Met	Gly	Asn	Gln	Val	Leu	Lys	Val	Phe	Ala	Ala	Arg
		355					360					365			
Asp	Asp	Glu	Ala	Ala	Ala	Val	Ala	Leu	Ser	Ser	Leu	Ile	His	Ala	Leu
	370					375					380				

Asp	Asp	Leu	Asp	Met	Val	Ala	Ile	Val	Arg	Tyr	Ala	Tyr	Asp	Lys	Arg
385					390					395					400
Ala	Asn	Pro	Gln	Val	Gly	Val	Ala	Phe	Pro	His	Ile	Lys	His	Asn	Tyr
				405					410					415	
Glu	Cys	Leu	Val	Tyr	Val	Gln	Leu	Pro	Phe	Met	Glu	Asp	Leu	Arg	Gln
			420					425					430		
Tyr	Met	Phe	Ser	Ser	Leu	Lys	Asn	Ser	Lys	Lys	Tyr	Ala	Pro	Thr	Glu
		435					440					445			
Ala	Gln	Leu	Asn	Ala	Val	Asp	Ala	Leu	Ile	Asp	Ser	Met	Ser	Leu	Ala
	450					455					460	-		-	
Lys	Lys	Asp	Glu	Lys	Thr	Asp	Thr	Leu	Glu	Asp	Leu	Phe	Pro	Thr	Thr
465					470					475					480
Lys	Ile	Pro	Asn	Pro	Arg	Phe	Gln	Arg	Leu	Phe	Gln	Cys	Leu	Leu	His
	٠			485					490					495	
Arg	Ala	Leu	His	Pro	Arg	Glu	Pro	Leu	Pro	Pro	Ile	Gln	Gln	His	Ile
			500					505					510		
Trp	Asn	Met	Leu	Asn	Pro	Pro	Ala	Glu	Val	Thr	Thr	Lys	Ser	Gln	Ile
		515					520					525			
Pro	Leu	Ser	Lys	Ile	Lys	Thr	Leu	Phe	Pro	Leu	Ile	Glu	Ala	Lys	Lys
	530					535					540				
Lys	Asp	Gln	Val	Thr	Ala	Gln	Glu	Ile	Phe	Gln	Asp	Asn	His	Glu	Asp
545					550					555					560
Gly	Pro	Thr	Ala	Lys	Lys	Leu	Lys	Thr	Glu	Gln	Gly	Gly	Ala	His	Phe
				565					570					575	
Ser	Val	Ser	Ser	Leu	Ala	Glu	Gly	Ser	Val	Thr	Ser	Val	Gly	Ser	Val
			580					585					590		
Asn	Pro	Ala	Glu	Asn	Phe	Arg	Val	Leu	Val	Lys	Gln	Lys	Lys	Ala	Ser
		595					600					605			
Phe	Glu	Glu	Ala	Ser	Asn	Gln	Leu	Πρ	Asn	His	Πe	Glu	Gln	Phe	Len

	610					615					620						
Asp	Thr	Asn	Glu	Thr	Pro	Tyr	Phe	Met	Lys	Ser	Ile	Asp	Cys	Ile	Arg		
625					630					635					640		
Ala	Phe	Arg	Glu	Glu	Ala	Ile	Lys	Phe	Ser	Glu	Glu	Gln	Arg	Phe	Asn		
				645					650					655			
Asn	Phe	Leu	Lys	Ala	Leu	Gln	Glu	Lys	Val	Glu	Ile	Lys	Gln	Leu	Asn		
			660					665					670				
His	Phe	Trp	Glu	Ile	Val	Val	Gln	Asp	Gly	Ile	Thr	Leu	Ile	Thr	Lys		
		675					680					685					
Glu	Glu	Ala	Ser	Gly	Ser	Ser	Val	Thr	Ala	Glu	Glu	Ala	Lys	Lys	Phe	· ·	
	690					695					700						
Leu	Ala	Pro	Lys	Asp	Lys	Pro	Ser	Gly	Asp	Thr	Ala	Ala	Val	Phe	Glu		
705					710					715					720		
Glu	Gly	Gly	Asp	Val	Asp	Asp	Leu	Leu	Asp	Met	Ile						
				725					730								
		(00	7 5]													
<210)> 2	2															
<211	l> 3	3304															
<212	2> I	ONA															
<213	3> I	Homo	sapi	ens													
<400)> 2	2															
cgac	caaa	agc g	gcctg	gagga	ac cg	ggcaa	ac at	tg gt	g cg	gg to	g gg	gg aa	at aa	ag go	ca gc	t	54
							Me	et Va	al Aı	g Se	er Gl	ly As	sn Ly	s Al	la Ala	a	
							1				5						
gtt	gtg	ctg	tgt	atg	gac	gtg	ggc	ttt	acc	atg	agt	aac	tcc	att	cct		102
Val	Val	Leu	Cys	Met	Asp	Val	Gly	Phe	Thr	Met	Ser	Asn	Ser	Ile	Pro		
10					15					20					25		

ggt	ata	gaa	tcc	cca	ttt	gaa	caa	gca	aag	aag	gtg	ata	acc	atg	ttt	150
Gly	Ile	Glu	Ser	Pro	Phe	Glu	Gln	Ala	Lys	Lys	Val	Ile	Thr	Met	Phe	
				30					35					40		
							-									
gta	cag	cga	cag	gtg	ttt	gct	gag	aac	aag	gat	gag	att	gct	tta	gtc	198
Val	Gln	Arg	Gln	Val	Phe	Ala	Glu	Asn	Lys	Asp	Glu	Ile	Ala	Leu	Val	
			45					50					55			
ctg	ttt	ggt	aca	gat	ggc	act	gac	aat	ccc	ctt	tct	ggt	ggg	gat	cag	246
Leu	Phe	Gly	Thr	Asp	Gly	Thr	Asp	Asn	Pro	Leu	Ser	Gly	Gly	Asp	Gln	
		60					65					70				
tat	cag	aac	atc	aca	gtg	cac	aga	cat	ctg	atg	cta	cca	gat	ttt	gat	294
Tyr	Gln	Asn	Ile	Thr	Val	His	Arg	His	Leu	Met	Leu	Pro	Asp	Phe	Asp	
	75					80					85					
ttg	ctg	gag	gac	att	gaa	agc	aaa	atc	caa	cca	ggt	tct	caa	cag	gct	342
Leu	Leu	Glu	Asp	Ile	Glu	Ser	Lys	Ile	Gln	Pro	Gly	Ser	Gln	Gln	Ala	
90					95					100					105	
gac	ttc	ctg	gat	gca	cta	atc	gtg	agc	atg	gat	gtg	att	caa	cat	gaa	390
Asp	Phe	Leu	Asp	Ala	Leu	Ile	Val	Ser	Met	Asp	Val	Ile	Gln	His	Glu	
				110					115					120		
aca	ata	gga	aag	aag	ttt	gag	aag	agg	cat	att	gaa	ata	ttc	act	gac	438
Thr	Ile	Gly	Lys	Lys	Phe	Glu	Lys	Arg	His	Ile	Glu	Ile	Phe	Thr	Asp	
			125					130					135			
ctc	agc	agc	cga	ttc	agc	aaa	agt	cag	ctg	gat	att	ata	att	cat	agc	486

Leu	Ser	Ser	Arg	Phe	Ser	Lys	Ser	Gln	Leu	Asp	Ile	Ile	Ile	His	Ser	
		140					145					150				
ttg	aag	aaa	tgt	gac	atc	tcc	ctg	caa	ttc	ttc	ttg	cct	ttc	tca	ctt	534
Leu	Lys	Lys	Cys	Asp	Ile	Ser	Leu	Gln	Phe	Phe	Leu	Pro	Phe	Ser	Leu	
	155					160					165					
ggc	aag	gaa	gat	gga	agt	ggg	gac	aga	gga	gat	ggc	ccc	ttt	cgc	tta	582
Gly	Lys	Glu	Asp	Gly	Ser	Gly	Asp	Arg	Gly	Asp	Gly	Pro	Phe	Arg	Leu	
170					175					180					185	
														,		
ggt	ggc	cat	ggg	cct	tcc	ttt	cca	cta	aaa	gga	att	acc	gaa	cag	caa	630
Gly	Gly	His	Gly	Pro	Ser	Phe	Pro	Leu	Lys	Gly	Ile	Thr	Glu	Gln	Gln	
				190					195					200		
aaa	gaa	ggt	ctt	gag	ata	gtg	aaa	atg	gtg	atg	ata	tct	tta	gaa	ggt	678
Lys	Glu	Gly	Leu	Glu	Ile	Val	Lys	Met	Val	Met	Ile	Ser	Leu	Glu	Gly	
			205					210					215			
gaa	gat	ggg	ttg	gat	gaa	att	tat	tca	ttc	agt	gag	agt	ctg	aga	aaa	726
Glu	Asp	Gly	Leu	Asp	Glu	Ile	Tyr	Ser	Phe	Ser	Glu	Ser	Leu	Arg	Lys	
		220					225					230				
ctg	tgc	gtc	ttc	aag	aaa	att	gag	agg	cat	tcc	att	cac	tgg	ссс	tgc	774
Leu	Cys	Val	Phe	Lys	Lys	Ile	Glu	Arg	His	Ser	Ile	His	Trp	Pro	Cys	
	235					240					245					
cga	ctg	acc	att	ggc	tcc	aat	ttg	tct	ata	agg	att	gca	gcc	tat	aaa	822
													Ala			

250					255					260					265	
	att							_								870
Set	Ile	Leu	σιμ	270	Alg	vai	LyS	Lys	275	.111	1111	vai	vai	280	піа	
aaa	acc	cta	aaa	aaa	gaa	gat	ata	caa	aaa	gaa	aca	gtt	tat	tgc	tta	918
Lys	Thr	Leu	Lys 285	Lys	Glu	Asp	Ile	Gln 290	Lys	Glu	Thr	Val	Tyr 295	Cys	Leu	
aat	gat	gat	gat	gaa	act	gaa	gtt	tta	aaa	gag	gat	att	att	caa	ggg	966
Asn	Asp	Asp 300	Asp	Glu	Thr	Glu	Val 305	Leu	Lys	Glu	Asp	Ile 310	Ile	Gln	Gly	
		000					000					010				
ttc	cgc	tat	gga	agt	gat	ata	gtt	cct	ttc	tct	aaa	gtg	gat	gag	gaa	1014
Phe	Arg	Tyr	Gly	Ser	Asp		Val	Pro	Phe	Ser		Val	Asp	Glu	Glu	
	315					320					325					
caa	atg	aaa	tat	aaa	tcg	gag	ggg	aag	tgc	ttc	tct	gtt	ttg	gga	ttt	1062
Gln	Met	Lys	Tyr	Lys	Ser	Glu	Gly	Lys	Cys	Phe	Ser	Val	Leu	Gly	Phe	
330					335					340					345	
tgt	aaa	tct	tct	cag	gtt	cag	aga	aga	ttc	ttc	atg	gga	aat	caa	gtt	1110
Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Val	Gln	Arg	Arg	Phe	Phe	Met	Gly	Asn	Gln	Val	
				350					355					360		
cta	aag	gtc	ttt	gca	gca	aga	gat	gat	gag	gca	gct	gca	gtt	gca	ctt	1158
Leu	Lys	Val	Phe	Ala	Ala	Arg	Asp	Asp	Glu	Ala	Ala	Ala	Val	Ala	Leu	
			365					370					375			

tcc	tcc	ctg	att	cat	gct	ttg	gat	gac	tta	gac	atg	gtg	gcc	ata	gtt	1206
Ser	Ser	Leu	Ile	His	Ala	Leu	Asp	Asp	Leu	Asp	Met	Val	Ala	Ile	Val	
		380					385					390				
cga	tat	gct	tat	gac	aaa	aga	gct	aat	cct	caa	gtc	ggc	gtg	gct	ttt	1254
Arg	Tyr	Ala	Tyr	Asp	Lys	Arg	Ala	Asn	Pro	Gln	Val	Gly	Val	Ala	Phe	
	395					400					405					
cct	cat	atc	aag	cat	aac	tat	gag	tgt	tta	gtg	tat	gtg	cag	ctg	cct	1302
Pro	His	Ile	Lys	His	Asn	Tyr	Glu	Cys	Leu	Val	Tyr	Val	Gln	Leu	Pro	
410					415					420					425	
ttc	atg	gaa	gac	ttg	cgg	caa	tac	atg	ttt	tca	tcc	ttg	aaa	aac	agt	1350
Phe	Met	Glu	Asp	Leu	Arg	Gln	Tyr	Met	Phe	Ser	Ser	Leu	Lys	Asn	Ser	
				430					435					440		
aag	aaa	tat	gct	ссс	acc	gag	gca	cag	ttg	aat	gct	gtt	gat	gct	ttg	1398
Lys	Lys	Tyr	Ala	Pro	Thr	Glu	Ala	Gln	Leu	Asn	Ala	Val	Asp	Ala	Leu	
			445					450					455			
att	gac	tcc	atg	agc	ttg	gca	aag	aaa	gat	gag	aag	aca	gac	acc	ctt	1446
Ile	Asp	Ser	Met	Ser	Leu	Ala	Lys	Lys	Asp	Glu	Lys	Thr	Asp	Thr	Leu	
		460					465					470				
gaa	gac	ttg	ttt	cca	acc	acc	aaa	atc	cca	aat	cct	cga	ttt	cag	aga	1494
Glu	Asp	Leu	Phe	Pro	Thr	Thr	Lys	Ile	Pro	Asn	Pro	Arg	Phe	Gln	Arg	
	475					480					485					

tta	ttt	cag	tgt	ctg	ctg	cac	aga	gct	tta	cat	ccc	cgg	gag	cct	cta	1542
Leu	Phe	Gln	Cys	Leu	Leu	His	Arg	Ala	Leu	His	Pro	Arg	Glu	Pro	Leu	
490					495					500					505	
ccc	cca	att	cag	cag	cat	att	tgg	aat	atg	ctg	aat	cct	ccc	gct	gag	1590
Pro	Pro	Ile	Gln	Gln	His	Ile	Trp	Asn	Met	Leu	Asn	Pro	Pro	Ala	Glu	
				510					515					520		
gtg	aca	aca	aaa	agt	cag	att	cct	ctc	tct	aaa	ata	aag	acc	ctt	ttt	1638
Val	Thr	Thr	Lys	Ser	Gln	Ile	Pro	Leu	Ser	Lys	Ile	Lys	Thr	Leu	Phe	
			525					530					535			
cct	ctg	att	gaa	gcc	aag	aaa	aag	gat	caa	gtg	act	gct	cag	gaa	att	1686
Pro	Leu	Ile	Glu	Ala	Lys	Lys	Lys	Asp	Gln	Val	Thr	Ala	Gln	Glu	Ile	
		540					545					550				
ttc	caa	gac	aac	cat	gaa	gat	gga	cct	aca	gct	aaa	aaa	tta	aag	act	1734
Phe	Gln	Asp	Asn	His	Glu	Asp	Gly	Pro	Thr	Ala	Lys	Lys	Leu	Lys	Thr	
	555					560					565					
gag	caa	ggg	gga	gcc	cac	ttc	agc	gtc	tcc	agt	ctg	gct	gaa	ggc	agt	1782
Glu	Gln	Gly	Gly	Ala	His	Phe	Ser	Val	Ser	Ser	Leu	Ala	Glu	Gly	Ser	
570					575					580					585	
gtc	acc	tct	gtt	gga	agt	gtg	aat	cct	gct	gaa	aac	ttc	cgt	gtt	cta	1830
Val	Thr	Ser	Val	Gly	Ser	Val	Asn	Pro	Ala	Glu	Asn	Phe	Arg	Val	Leu	
			٠	590					595					600		
gtg	aaa	cag	aag	aag	gcc	agc	ttt	gag	gaa	gcg	agt	aac	cag	ctc	ata	1878

Va	l Lys	Gln	Lys 605	Lys	Ala	Ser	Phe	Glu 610	Glu	Ala	Ser	Asn	Gln 615	Leu	Ile	
	cac h His								·							1926
_	g agc s Ser 635	_				Arg										1974
	n gaa Glu															2022
	g gaa Glu															2070
	att Ile															2118
	gag Glu															2166

Asp Thr Ala Ala Val Phe Glu Glu Gly Gly Asp Val Asp Asp Leu Leu

715 720 725

gac atg ata tag gtcgtggatg tatggggaat ctaagagagc tgccatcgct 2266
Asp Met Ile

730

2326 gtgatgctgg gagttctaac aaaacaagtt ggatgcggcc attcaagggg agccaaaatc 2386 tcaagaaatt cccagcaggt tacctggagg cggatcatct aattctctgt ggaatgaata cacacatata tattacaagg gataatttag accccataca agtttataaa gagtcattgt 2446 2506 tattttctgg ttggtgtatt attttttctg tggtcttact gatctttgta tattacatac atgetttgaa gtttetggaa agtagatett ttettgacet agtatateag tgacagttge 2566 2626 agcccttgtg atgtgattag tgtctcatgt ggaaccatgg catggttatt gatgagtttc 2686 ttaaccettt ccagagteet cetttgeetg atcetecaac agetgteaca acttgtgttg 2746 agcaagcagt agcatttgct tcctcccaac aagcagctgg gttaggaaaa ccatgggtaa 2806 ggacggactc acttctcttt ttagttgagg ccttctagtt accacattac tctgcctctg 2866 tatataggtg gttttcttta agtggggtgg gaaggggagc acaatttccc ttcatactcc 2926 ttttaagcag tgagttatgg tggtggtctc atgaagaaaa gaccttttgg cccaatctct 2986 gccatatcag tgaaccttta gaaactcaaa aactgagaaa tttacttcag tagttagaat 3046 tatatcactt cactgttctc tacttgcaag cctcaaagag agaaagtttc gttatattaa 3106 aacacttagg taacttttcg gtctttccca tttctaccta agtcagcttt catctttgtg 3166 gatggtgtct cctttactaa ataagaaaat aacaaagccc ttattctctt tttttcttgt 3226 cctcattctt gccttgagtt ccagttcctc tttggtgtac agacttcttg gtacccagtc 3286 acctetgtet teageaccet cataagtegt cactaataca eagttttgta catgtaacat 3304 taaaggcata aatgactc

[0076]

<210> 3

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Oligonucleotide primer for real-time detection PCR

<400> 3

ccctagaaaa cccatcctct gtg

23

[0077]

<210> 4

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Oligonucleotide primer for real-time detection PCR

<400> 4

aggttctgca tgactgctac tgg

23

[0078]

<210> 5

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Oligonucleotide probe for real-time detection PCR

<400> 5

tcatggacag ttatctgacc accccca

27

【図面の簡単な説明】

【図1】

各種細胞株におけるB19感染状態を表すフローサイトメトリーの結果を示す 図である。

【図2】

各種細胞株におけるP抗原の発現状態を表すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

【図3】

H9細胞へのリコンビナントB19カプシド(rB19ECP)の結合を表すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図4

rB19ECP-Sepharose結合蛋白のマススペクトルを示す図である。

【図5】

rB19ECP結合蛋白のWestern blot解析の結果を示す図である。

【図6】

rB19ECPとビオチン化rKu80の結合実験の結果を示す図である。

【図7】----

rB19ECPとビオチン化rKu80の結合抑制実験(1)の結果を示す図である。

【図8】

rB19ECPとビオチン化rKu80の結合抑制実験(2)の結果を示す図である。

図9

rB19ECPとビオチン化rKu80の結合抑制実験(3)の結果を示す図である。

【図10】

rB19ECPとビオチン化rKu80の結合抑制実験(4)の結果を示す図である。

図11

各種細胞株における細胞表面Ku80の発現状態を表すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

【図12】

KU812Ep6細胞株へのB19吸着抑制実験の結果を示す図である。

【図13】

KU812Ep6細胞株へのB19複製抑制実験の結果を示す図である。

【図14】

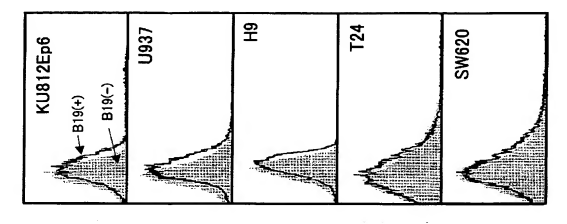
骨髄細胞表面のKu80の発現状態を示す図である。

蛍光強度

【書類名】

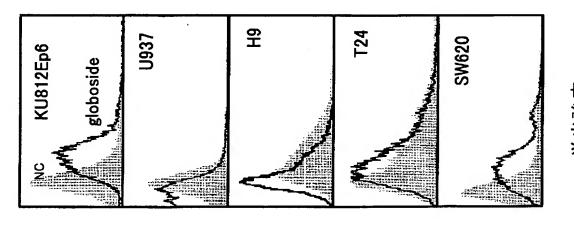
図面

【図1】



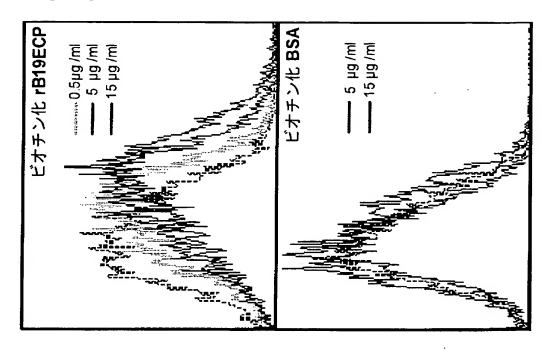
碳 朗 畭 依 眛

【図2】

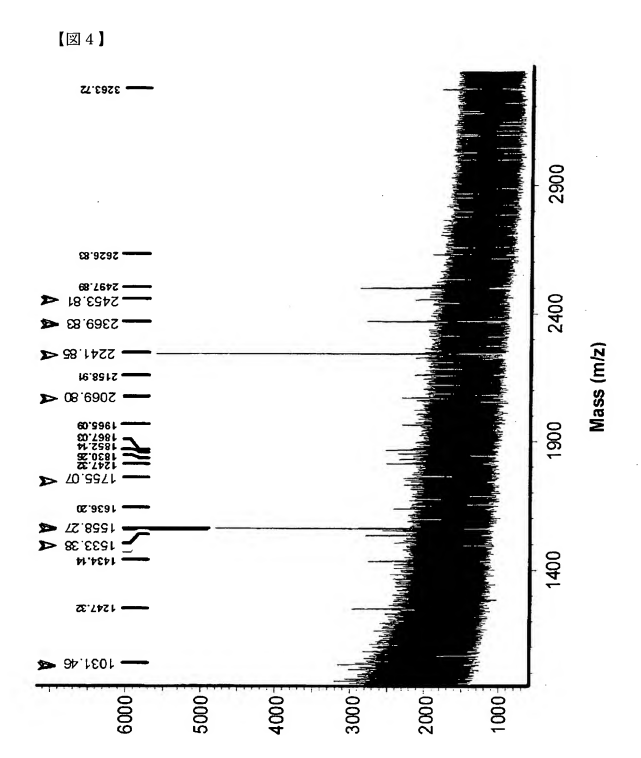


戏 朗 畤 校 톼

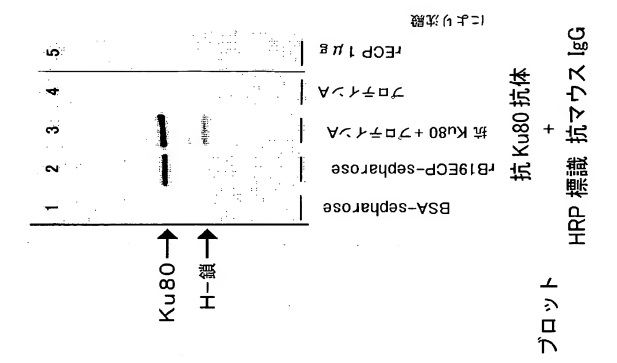
【図3】



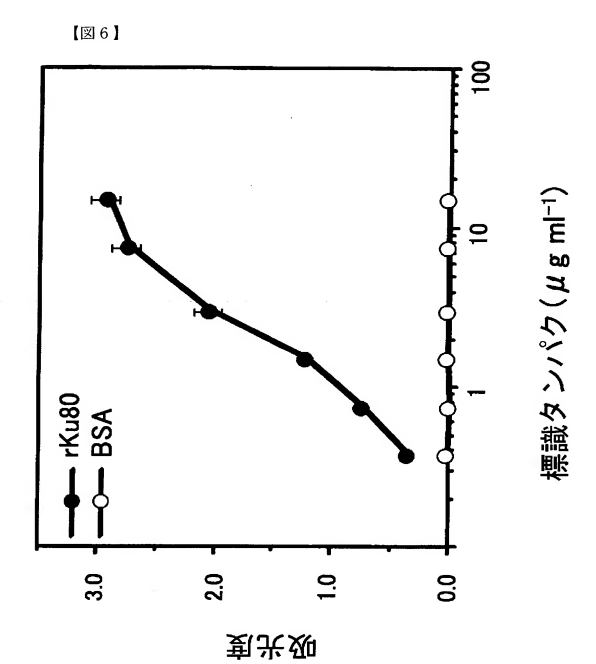
遊 咄 昧 校 財



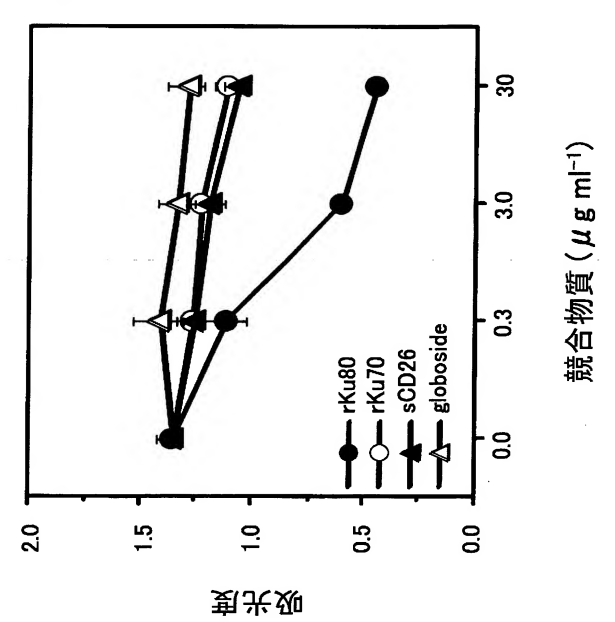


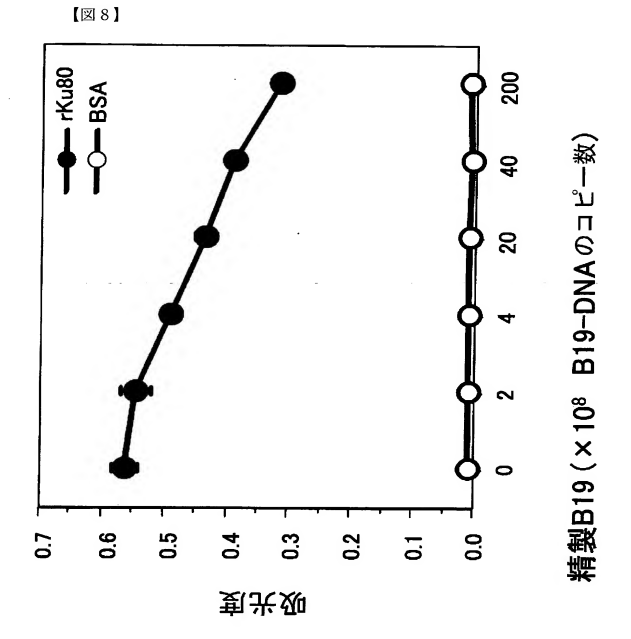


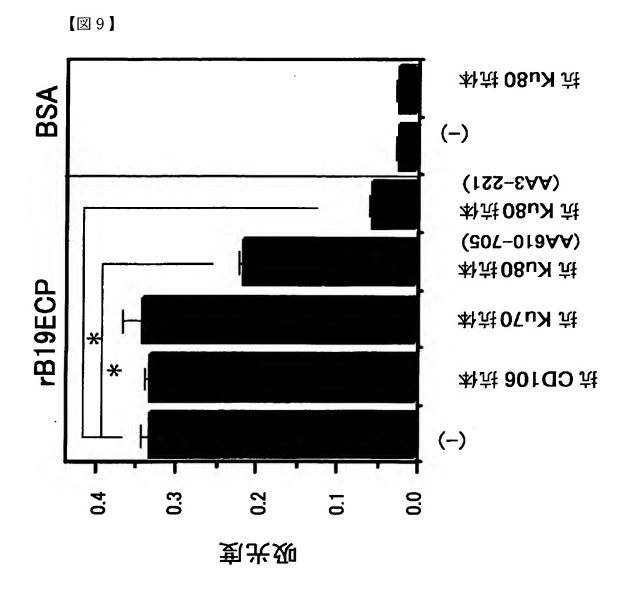
5/

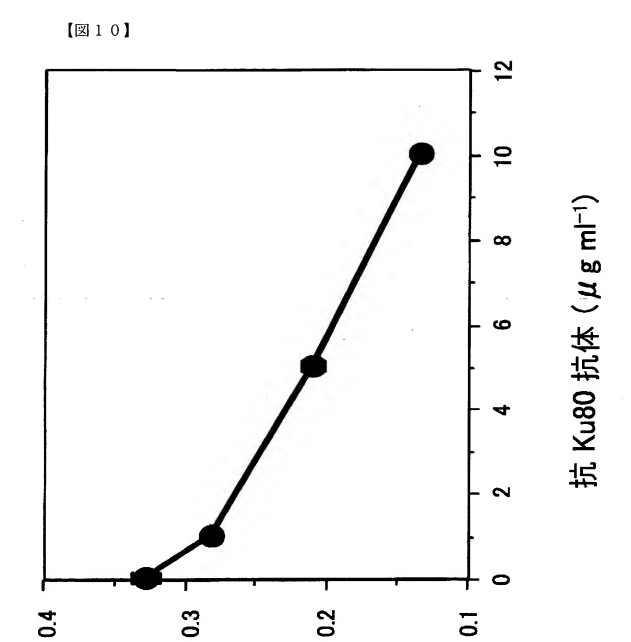






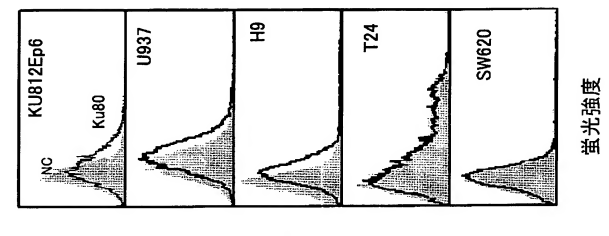






數光观





跳 畭 校 財



図12]

* *

20



林市 08u 为−旅

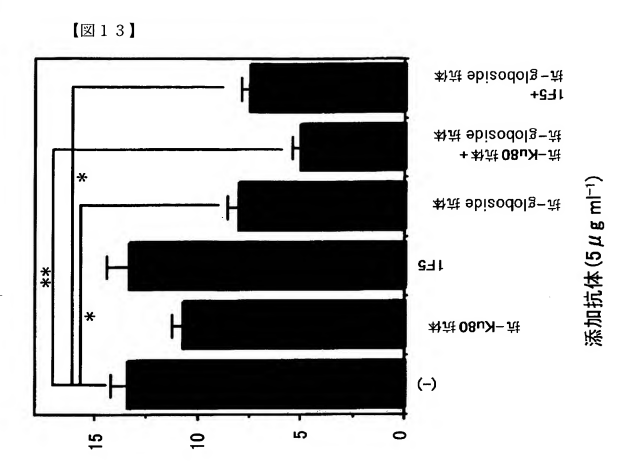
Dal 저수도

(-)

0 2

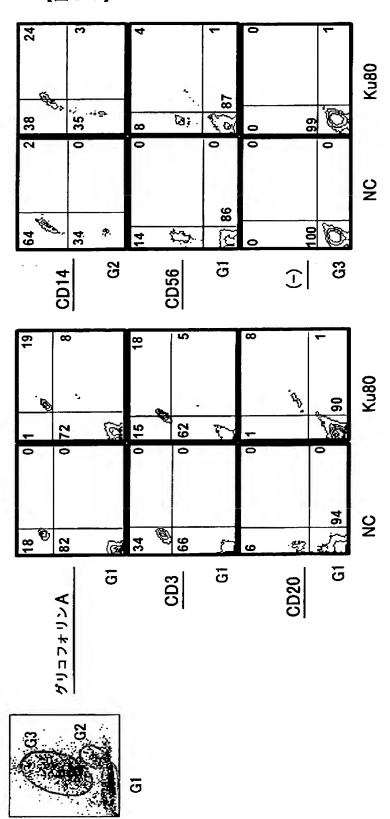
B19-DNA のコピー数(×10⁴)

添加抗体 (5 μ g ml-1)



(°01×) 機一当⊏の ANG-618

【図14】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 P抗原以外の新規なヒトパルボウイルスB19に対するレセプターを 提供すること、及び、該ヒトパルボウイルスB19に対するレセプターを利用し た、ヒトパルボウイルスB19を測定用試薬、吸着用試薬及び感染抑制剤を提供 すること。

【解決手段】 本発明により、Ku80タンパクが、ヒトパルボウイルスB19に対するレセプターであることが見出された。従って、本発明は、Ku80から成る、ヒトパルボウイルスB19に対するレセプターを提供した。また、本発明は、Ku80から成るヒトパルボウイルスB19結合剤を提供する。さらに、本発明は、Ku80とヒトパルボウイルスB19の結合を阻害する物質又はその結合性断片を有効成分として含有するヒトパルボウイルスB19の感染抑制剤を提供する。

【選択図】 なし

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-205279

受付番号

5 0 3 0 1 2 7 8 7 6 0

書類名

特許願

担当官

関 浩次

7 4 7 5

作成日

平成15年10月 7日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 8月 1日

特願2003-205279

出願人履歴情報

識別番号

[000237204]

1. 変更年月日

1997年 5月12日

[変更理由] 住 所

住所変更 東京都中央区日本橋浜町2丁目62番5号

氏 名

富士レビオ株式会社